Rec'd PCT/PTO- 08 APR 2005

BUNDESEPUBLIK DEUTSCHLAND

POT/EPO3/11486

PRIORITY

PRIORITY

DOCUMENT

DOCUMENT RANSMITTED IN (b)

SUBMITTED OR TRANSMITTED IN (b)

SUBMITTED OR TRANSMITTED IN (b)

COMPLIANCE WITH RULE IT. (le) OR (b)



REC'D 1 9 NOV 2003

Prioritätsbescheinigung über die Einreichung einer Patentanmeldung

Aktenzeichen:

102 49 642.0

Anmeldetag:

24. Oktober 2002

Anmelder/Inhaber:

Consortium für elektrochemische Industrie GmbH,

München/DE

Bezeichnung:

Feedback-resistente Homoserin-Transsuccinylasen

mit modifiziertem C-Terminus

IPC:

C 12 N 9/10

Die angehefteten Stücke sind eine richtige und genaue Wiedergabe der ursprünglichen Unterlagen dieser Patentanmeldung.

München, den 1. August 2003

Deutsches Patent- und Markenamt

Der Präsident

Im Auftrag

Klostermeyer
BEST AVAILABLE COPY

A 9161 02/00 EDV-L

10

15

20

30

35

Feedback-resistente Homoserin-Transsuccinylasen mit modifiziertem C-Terminus

Die vorliegende Erfindung betrifft feedback-resistente Homoserin-Transsuccinylasen, Mikroorganismenstämme enthaltend diese Enzyme sowie ihre Verwendung zur Herstellung von L-Methionin oder S-Adenosylmethionin.

Methionin ist eine für den Menschen und für viele Tiere essentielle Aminosäure. Sie wird vor allem für den Futtermittelmarkt produziert und als Racemat dem Tierfutter zugesetzt. Die Synthese erfolgt chemisch aus Acrolein und Methanthiol über 3-(Methylthio)-propionaldehyd, der mit Blausäure, Ammoniak und Kohlendioxid über ein Hydantoin in D,L-Methionin überführt wird. Eine Racemattrennung kann enzymatisch erfolgen.

S-Adenosylmethionin (SAM) ist der wichtigste Methylgruppendonor im Stoffwechsel und findet im Pharmabereich Verwendung bei der Behandlung von Depressionen, Erkrankungen der Leber und Arthritis. Beschriebene Verfahren zur SAM-Herstellung umfassen vor allem die Anzucht von Hefen (Schlenk F. und DePalma R.E., J. Biol. Chem. 1037-1050 (1957), Shiozaki S. et al., Agric. Biol. Chem. 53, 3269-3274 (1989)) in Gegenwart der Vorstufe L-Methionin und die chromatographische Aufreinigung nach Autolyse.

Die mikrobielle Synthese von Methionin wurde besonders intensiv im Bakterium E. coli untersucht (Greene, R.C., Biosynthesis of Methionine in: Neidhardt F.C., Escherichia coli and Salmonella typhimurium, Cellular and molecular biology, Second Edition, ASM Press, Washington DC (1996), Seiten 542-560 und darin enthaltenen Referenzen). Sie besteht aus einer Reihe von durch Enzyme katalysierten Reaktionen und ist streng reguliert. Die ersten Schritte der Synthese ausgehend von Aspartat bis zu Homoserin verlaufen für die Bildung der Aminosäuren Threonin, Leucin, Isoleucin und Valin parallel. Der erste für die Methioninsynthese spezifische Schritt ist die Bildung von O-Succinyl-Homoserin aus Succinyl-CoA und Homoserin unter Ab-

spaltung von Coenzym A. Diese Reaktion wird durch das Enzym Homoserin-Succinyltransferase (Homoserin-O-Transsuccinylase, MetA, EC 2.3.1.46) katalysiert. Die Synthese von SAM erfolgt in einem Schritt aus L-Methionin und ATP.

5

10

15

Die Aktivität der Homoserin-Transsuccinylase ist in Gegenwart von L-Methionin und/oder SAM gehemmt (Lee L.-W. et al., J. Bi-ol. Chem. 241, 5479-5480 (1966)). Diese Endprodukthemmung verhindert einerseits im Bakterium eine überschüssige, energieverbrauchende Synthese von Methionin und SAM, steht andererseits jedoch auch einer mikrobiellen Produktion dieser beiden Substanzen im industriellen Maßstab im Weg. Das für die Homoserin-Transsuccinylase codierende Gen besteht aus 930 (inklusive Stopcodon) Basenpaaren, das davon codierte Protein aus 309 Aminosäuren. Bisher wurde die Struktur der Homoserin-Transsuccinylase nicht aufgeklärt und daher ist auch eine Identifizierung der an einer Endprodukthemmung beteiligten Aminosäuren nicht möglich.

20

Eine bekannte Methode, die Synthese von Stoffwechselendprodukten zu verstärken ist die Verwendung von veränderten Enzymen, deren Aktivität nicht mehr hemmbar durch das Endprodukt ihres Stoffwechselweges ist (feedback-resistente Mutanten). So wurden beispielsweise feedback-resistente Mutanten der 3-Desoxy-D-Arabinoheptulonsäure-7-Phosphat-Synthase für die Steigerung der Synthese von L-Tryptophan und L-Phenylalanin hergestellt (EP0745671A2) und feedback-resistente Mutanten der Chorismat-Mutase/Prephenat-Dehydratase zur Steigerung der Phenylalanin-Produktion erzeugt (US5120837).

30

35

Vor kurzem wurde das Enzym Homoserin-Transsuccinylase aus E. coli durch Mutation der dafür codierenden DNS-Sequenz dahingehend verändert, dass die entstandenen Proteine eine deutlich verringerte Hemmbarkeit ihrer Aktivität in Gegenwart von L-Methionin oder SAM aufweisen (JP2000139471A; DE 10247437 (Anmeldung des gleichen Anmelders). Es handelt sich dabei um Punktmutationen, das heißt, jeweils eine Aminosäure wurde durch eine andere ersetzt (JP2000139471A: Arginin an Position

27 wurde durch Cystein ersetzt, Isoleucin an Position 296 durch Serin und Prolin an Position 298 durch Leucin; DE-10247437: Aspartat an Position 101 bzw. Tyrosin an Position 294 wurde durch eine andere natürliche Aminosäure ersetzt). Die veränderten Homoserin-Transsuccinylasen zeigten in Vergleich zum Wildtyp-Enzym eine verbesserte Aktivität in Gegenwart der Hemmstoffe L-Methionin und/oder SAM. Bakterienstämme, die diese veränderten Proteine enthalten, zeigen gesteigerte L-Methionin-Produktion.

10

15

20

Es ist wünschenswert, möglichst viele Varianten der Homoserin-Transsuccinylase, die sich im Grad ihrer Aktivität und im Grad ihrer Hemmbarkeit durch L-Methionin und/oder SAM unterscheiden, zur Verfügung zu haben, da die mikrobielle Biosynthese von L-Methionin und SAM in ihrem Ablauf und ihrer Regulation. höchst komplex ist und darüber hinaus vielschichtig mit diversen anderen Stoffwechselwegen in der Zelle vernetzt ist. Daher kann im Voraus keine Vorhersage gemacht werden, mit welcher Variante welcher Effekt auf das Wachstum eines Mikroorganismenstamms, die Balance seiner lebenswichtigen Stoffwechselabläufe und die Produktion von L-Methionin und SAM erzielt werden kann.

30

35

Aufgabe der vorliegenden Erfindung ist es, ein breites Spektrum neuer Varianten der Homoserin-Transsuccinylase (MetA-Protein) zur Verfügung zu stellen, die eine im Vergleich zum Wildtyp (WT) -Enzym erhöhte Feedback-Resistenz hinsichtlich L-Methionin und SAM besitzen.

Diese Aufgabe wird gelöst durch eine Homoserin-Transsuccinylase, die im Vergleich zu einem Homoserin-Transsuccinylase Wildtyp-Enzym reduzierte Sensitivität gegenüber L-Methionin o-

der SAM zeigt, wobei das Wildtyp-Enzym eine Aminosäuresequenz besitzt, die eine Teilsequenz TyrGlnXaaThrPro umfasst, wobei das Thr dieser Teilsequenz zwischen Position 285 und 310 der Aminosäuresequenz liegt und wobei Position 1 das Startmethionin ist, dadurch gekennzeichnet, dass sie im Vergleich zum

10

15

20

Wildtyp-Enzym eine Veränderung von mindestens 2 Aminosäuren Cterminal des Thr der Teilsequenz aufweist.

Im MetA-Protein von E. coli liegt das konservierte Thr in der Teilsequenz TyrGlnXaaThrPro an Position 297. (Siehe SEQ ID No. 2). Xaa bedeutet eine beliebige natürliche Aminosäure.

Vorzugsweise handelt es sich um eine Veränderung von mindestens 5 Aminosäuren, insbesondere bevorzugt um eine Veränderung von mindestens 10 Aminosäuren im Bereich C-terminal des Thr der Teilsequenz. Bei den Veränderungen kann es sich auch um Deletionen oder Insertionen handeln.

Bisher sind nur feedback-resistente Homoserin-Transsuccinylasen bekannt (JP2000139471A), bei denen die Veränderung.
gegenüber dem Wildtyp auf einem Austausch einzelner Aminosäuren beruht. Da die Faltung von Proteinen ein äußerst komplexer
Vorgang ist und die enzymatische Aktivität direkt von der
räumlichen Struktur der Proteine abhängig ist, haben größere
Veränderungen eines Proteins in den meisten Fällen einen Verlust der Aktivität zur Folge. Überraschend wurde jedoch gefunden, dass die erfindungsgemäßen multiplen Veränderungen im
carboxy-terminalen Teil von MetA zu einer Herabsetzung der
Feedback-Hemmbarkeit gegenüber L-Methionin und SAM führen.

Eine erfindungsgemäße Homoserin-Transsuccinylase weist eine im Vergleich zum Wildtyp-Enzym verbesserte Resistenz gegenüber den Inhibitoren SAM und/oder L-Methionin auf. Vorzugsweise weist sie eine im Vergleich zum Wildtyp zumindest 2fach erhöhte Resistenz der Homoserin-Transsuccinylase gegenüber Methionin und/oder SAM auf. Besonders bevorzugt besitzt eine erfindungsgemäße Homoserin-Transsuccinylase eine im Vergleich zum Wildtyp 10fach erhöhte Resistenz, insbesondere bevorzugt eine 50fach erhöhte Resistenz gegenüber Methionin und/oder SAM.

Besonders bevorzugt umfasst die Proteinsequenz einer erfindungsgemäßen Homoserin-Transsuccinylase eine der in Tabelle 1 aufgelistete Mutation.

35

Eine erfindungsgemäße Homoserin-Transsuccinylase kann beispielsweise durch Expression einer DNS-Sequenz, welche für eine erfindungsgemäße Homoserin-Transsuccinylase codiert, erhalten werden.

Die vorliegende Erfindung betrifft somit auch eine DNS-Sequenz, welche für eine erfindungsgemäße Homoserin-Transsüccinvlase codiert.

10

5

Eine solche DNS-Sequenz ist erhältlich durch eine Mutation mindestens einer Base in einem oder mehreren Codonen eines metA-Gens, dadurch gekennzeichnet, dass sich die veränderte(n) Base(n) im 3'-Bereich ab dem Codon für das Threonin Thr in der Teilsequenz TyrGlnXaaThrPro befindet, wobei das Thr in dieser Sequenz zwischen Position 285 und 310 liegt. Im MetA-Protein von E. coli befindet sich das Thr der Teilsequenz in der an Position 297 (siehe SEQ ID No. 2).

20

15

Im Folgenden wird eine erfindungsgemäße DNS-Sequenz als feedback-resistentes metA-Allel bezeichnet. Im Rahmen der vorliegenden Erfindung sind als metA-Allele auch solche Gene aufzufassen, die bei einer Analyse mit dem Algorithmus BESTFIT (GCG Wisconsin Package, Genetics Computer Group (GLG) Madison, Wisconsin) eine Sequenzidentität von größer 50 % zum WT-metA-Gen von E. coli aufweisen. Ebenso sind Proteine mit einer Sequenzidentität von größer 50 % zur Wildtyp-Homoserin-Transsuccinylase von E. coli (Algorithmus BESTFIT, GCG Wisconsin Package, Genetics Computer Group (GLG) Madison, Wisconsin) und die Homoserin-Transsuccinylase-Aktivität besitzen als Homoserin-Transsuccinylasen aufzufassen.

30

Vorzugsweise umfasst die DNS-Sequenz eines erfindungsgemäßen metA-Allels eine der in der Tabelle 1 aufgeführten Mutationen.

35

Erfindungsgemäße metA-Allele lassen sich beispielsweise durch unspezifische oder durch gezielte Mutagenese aus im Folgenden beschriebenen Ausgangsmaterial herstellen. Unspezifische Muta-

10

15

20

30

35

tionen innerhalb der genannten DNS-Region können zum Beispiel durch chemische Agentien (z. B. 1-Methyl-3-nitro-1-nitrosoguanidin, Ethylmethansulfonsäure u.ä.) und/oder durch physikalische Methoden und/oder durch unter bestimmten Bedingungen durchgeführte PCR-Reaktionen und/oder durch Amplifikation der DNS in Mutatorstämmen (z.B. XL1-Red) erzeugt werden. Methoden zur Einführung von Mutationen an spezifischen Positionen innerhalb eines DNS-Fragmentes sind bekannt. Eine weitere Möglichkeit zur Erzeugung feedback-resistenter metA-Allele besteht in der Kombination verschiedener, zur Feedback-Resistenz führender Mutationen zu multiplen Mutanten mit neuen Eigenschaften.

Als Ausgangsmaterial für die Mutagenese dient vorzugsweise die DNS eines Wildtyp-metA-Gens. Das zu mutierende metA-Gen kann chromosomal oder extrachromosomal codiert sein. Durch Anwendung der vorgenannten Mutagenese-Methoden werden ein oder mehrere Nukleotide der DNS-Sequenz so verändert, dass das nun durch das Gen codierte Protein erfindungsgemäße multiple Mutationen aufweist.

Mit den beschriebenen Techniken lassen sich in ein beliebiges metA-Gen eine oder mehrere Mutationen im genannten DNS-Bereich einführen. Diese Mutationen bewirken, dass die codierte Homoserin-Transsuccinylase eine zur Feedback-Resistenz gegenüber SAM und/oder L-Methionin führende Aminosäuresequenz besitzt.

Im Anschluss an die beispielsweise wie beschrieben durchgeführte Mutagenese erfolgt die Selektion der Mutanten mit dem gewünschten Phänotyp beispielsweise durch Bestimmung des Ausmaßes der L-Methionin- und/oder SAM-Sensitivität der mutierten Homoserin-Transsuccinylasen.

Ein weiterer Gegenstand der Erfindung sind Mikroorganismen, welche feedback-resistente metA-Allele enthalten. Solche Stämme von Mikroorganismen sind dadurch gekennzeichnet, daß sie einen zumindest durch ein feedback-resistentes metA-Allel deregulierten L-Methionin- bzw SAM-Stoffwechsel besitzen. Da bei

allen Mikroorganismen dieser Stoffwechsel über denselben, an sich bekannten Weg verläuft und die zur Herstellung der erfindungsgemäßen Stämme anzuwendenden Techniken z. B. aus Standardlehrbüchern allgemein bekannt und auf alle Mikroorganismen anwendbar sind, sind erfindungsgemäße Stämme aus beliebigen Mikroorganismen herstellbar. Bevorzugt geeignet zur Herstellung eines erfindungsgemäßen Stammes sind Bakterien. Besonders bevorzugt geeignet sind gram-negative Bakterien, insbesondere E. coli.

10

15

20

30

35

5

Ein weiterer Gegenstand der Erfindung ist die Herstellung von L-Methionin oder SAM durch Kultivierung erfindungsgemäßer Mikroroorganismen, außerdem die Verwendung erfindungsgemäßer Mikroorganismen zur Herstellung von Produkten, die Methionin enthalten (wie beispielsweise Methionin-enthaltende Peptide) oder sich im Stoffwechsel der Mikroorganismen von L-Methionin oder SAM ableiten (wie beispielsweise Polyamine, Liponsäure, Biotin und Chinone). Desweiteren können erfindungsgemäße Mikroorganismen, die SAM in im Vergleich zum Wildtyp verstärktem Maße produzieren, dazu verwendet werden, Produkte, die durch Übertragung der Methylgruppe von SAM entstehen, herzustellen.

Die feedback-resistenten metA-Allele werden zur Expression des veränderten Homoserin-Transsuccinylase-Enzyms mittels üblicher Verfahren in einen Wirtsstamm transformiert.

Für die Bestimmung der L-Methionin- und/oder SAM-Sensitivität der Homoserin-Transsuccinylase kann jede Methode benützt werden, die es erlaubt, die Aktivität des Enzyms in Anwesenheit von L-Methionin oder SAM zu bestimmen. Beispielsweise kann die Bestimmung der Homoserin-Transsuccinylase-Aktivität in Anlehnung an die von Kredich und Tomkins beschriebene Methode zur Bestimmung der Aktivität von Serin-Acetyltransferasen (Kredich N.M. und Tomkins G.M., J. Biol. Chem. 241, 4955-4965 (1966)) erfolgen. Die Enzymaktivität wird in einem Ansatz, der Homoserin und Succinyl-CoA enthält, gemessen. Die Reaktion wird durch Enzymzugabe gestartet und über die Abnahme der Extinktion bei 232 nm, die durch Spaltung der Thioesterbindung im Suc-

10

15

20

cinyl-Coenzym A hervorgerufen wird, in einem Spektralphotometer verfolgt. Der beschriebene Test eignet sich für die Bestimmung der L-Methionin-Sensitivität der Homoserin-Transsuccinylaser. Die Hemmung der Homoserin-Transsuccinylase-Aktivität wird in Anwesenheit verschiedener Konzentrationen von L-Methionin im Reaktionsansatz getestet. Die katalytische Aktivität der verschiedenen Homoserin-Transsuccinylasen wird in An- und Abwesenheit von L-Methionin bestimmt und daraus die Hemmkonstante Ki ermittelt, welche diejenige Inhibitorkonzentration beschreibt, bei welcher die Aktivität nur noch 50 % der in Abwesenheit des Inhibitors messbaren beträgt.

Für die Bestimmung der SAM-Sensitivität der Aktivität der verschiedenen Homoserin-Transsuccinylasen kann beispielsweise ein wie in Lee L.W. et al., J. Biol. Chem. 241, 5479-5480 (1966) beschriebener Aktivitätstest erfolgen. Dabei wird der Enzymextrakt mit Homoserin und Succinyl-CoA inkubiert. Nach verschiedenen Zeitpunkten wird ein Teil des Testansatzes durch Zugabe zu einem Gemisch aus Ethanol, Wasser und 5,5'-Dithiobis(2-Nitrobenzoesäure) gestoppt. Die Absorption wird bei 412 nm photometrisch bestimmt. Der beschriebene Test eignet sich beispielsweise für die Bestimmung der SAM-Sensitivität der Homoserin-Transsuccinylasen. Die Hemmung der Homoserin-Transsuccinylase-Aktivität wird in Anwesenheit verschiedener Konzentrationen von SAM im Reaktionsansatz getestet. Die katalytische Aktivität der verschiedenen Homoserin-Transsuccinylasen wird in An- und Abwesenheit von SAM bestimmt und daraus die Hemmkonstante Ki ermittelt.

In der Regel bevorzugt wird eine Homoserin-Transsuccinylase mit einer verringerten L-Methionin- und/oder SAM-Sensitivität bei unveränderter katalytischer Aktivität. Für andere Vorhaben kann eine gleichzeitige Reduzierung der L-Methionin- und/oder SAM-Sensitivität und der katalytischen Aktivität erstrebens- wert sein.

Die Expression eines feedback-resistenten metA-Allels kann unter Kontrolle des eigenen, vor dem metA-Gen lokalisierten Pro-

15

20

30

35

motors oder durch Verwendung anderer geeigneter Promotorsysteme, die dem Fachmann bekannt sind, erfolgen. Dabei kann sich das entsprechende Gen unter der Kontrolle eines solchen Promotors entweder in einer oder in mehreren Kopien auf dem Chromosom des Wirtsorganismus oder auf einem Vektor, vorzugsweise einem Plasmid befinden. Die Erfindung betrifft daher auch ein Plasmid, dadurch gekennzeichnet, dass es ein erfindungsgemäßes feedback-resistentes metA-Allel mit einem Promotor enthält.

Zur Klonierung können Vektoren verwendet werden, die bereits genetische Elemente (z.B. konstitutive oder regulierbare Promotoren, Terminatoren) enthalten, die entweder eine andauernde oder eine kontrollierte, induzierbare Expression des für eine Homoserin-Transsuccinylase codierenden Gens ermöglichen. Au-Berdem befinden sich auf einem Expressionsvektor vorzugsweise andere regulatorische Elemente wie ribosomale Bindungsstellen und Terminationssequenzen sowie Sequenzen, die für selektive Marker und/oder Reporter-Gene codieren. Die Expression derartiger Selektionsmarker erleichtert die Identifizierung von Transformanten. Als Selektionsmarker geeignet sind Gene, die für eine Resistenz gegenüber z. B. Ampicillin, Tetracyclin, Chloramphenicol, Kanamycin oder andere Antibiotika codieren. Wenn das erfindungsgemäße metA-Allel extrachromosomal repliziert werden soll, sollte der Plasmidvektor vorzugsweise einen Ursprungspunkt der Replikation enthalten. Besonders bevorzugt sind Plasmid-Vektoren wie beispielsweise die E. coli-Vektoren pACYC184, pUC18, pBR322, pSC101 und ihre Derivate. Als induzierbare Promotoren eignen sich beispielsweise der lac-, tac-, trc-, lambda PL, ara- oder tet-Promotor oder davon abgeleitete Sequenzen. Bevorzugt wird die konstitutive Expression von einem GAPDH-Promotor. In einer besonders bevorzugten Ausführungsform der vorliegenden Erfindung befinden sich die für die Homoserin-Transsuccinylase codierenden Gene unter Kontrolle des GAPDH-Promoters in einem von pACYC184 abgeleiteten Plasmid. Die Strategien zur Integration von Genen in das Chromosom sind Stand der Technik.

10

15

20

Ein geeigneter Wirtsstamm wird mit einem Expressionsvektor, der die für eine L-Methionin- und/oder SAM-insensitive Homose- rin-Transsuccinylase codierende Transkriptionseinheit enthält, transformiert. Als Wirtsstämme werden Stämme, die L-Methionin- und/oder SAM-sensitive Proteine enthalten, wie zum Beispiel Bakterien verwendet.

Als Wirtsstamm wird vorzugsweise ein E. coli-Wildtypstamm oder ein Stamm verwendet, in dem das endogene metA-Gen inaktiviert ist, wie z.B. E. coli Stamm DL41, CGSC-Stammsammlung Nr. 7177. Solche Stämme werden durch ein erfindungsgemäßes metA-Gen komplementiert. Die Fähigkeit eines erfindungsgemäßen Stammes zur mikrobiellen Produktion von L-Methionin oder SAM kann durch zusätzliche Maßnahmen verstärkt werden. Beispielsweise können zu diesem Zweck Stämme verwendet werden, in welchen das Gen metJ, welches für einen Repressor der Gene des Methionin-Stoffwechsels codiert, nicht mehr exprimiert wird (JP2000139471A). Weiterhin besteht die Möglichkeit, darüber hinaus verbesserte Homoserin-Transsuccinylasen dadurch zu generieren, dass die erfindungsgemäßen Mutanten mit anderen Mutationen kombiniert werden, beispielsweise mit den in DE 10247437 oder in JP2000139471A genannten Aminosäureaustauschen.

Die Produktion von L-Methionin oder SAM erfolgt vorzugsweise durch Kultivierung eines erfindungsgemäßen Mikroorganismenstammes. Dazu wird der Mikroorganismenstamm beispielsweise in einem Fermenter in einem Nährmedium kultiviert, das eine geeignete Kohlenstoff-, und eine geeignete Energiequelle, sowie andere Zusatzstoffe enthält.

Die während der Fermentation gebildeten Substanzen wie beispielsweise L-Methionin oder SAM können anschließend aufgereinigt werden.

Die folgenden Beispiele dienen der weiteren Erläuterung der Erfindung. Sämtliche eingesetzten molekularbiologischen Verfahren, wie Polymerase-Kettenreaktion, Isolierung und Reini-

35

gung von DNS, Modifikation von DNS durch Restriktionsenzyme, Klenow-Fragment und Ligase, Transformation etc wurden in der dem Fachmann bekannten, in der Literatur beschriebenen oder von den jeweiligen Herstellern empfohlenen Art und Weise durchgeführt.

Beispiel 1:

5

10

15

20

30

35

Erzeugung von feedback-resistenten Homoserin-Transsuccinylasen durch Veränderung des carboxy-terminalen Teils des metA-Strukturgens

Als Ausgangsplasmid diente das Plasmid pKP413GAP, welches das Wildtyp-metA-Gen aus E. coli unter Kontrolle des GAPDH-Promotors enthält und unter der Nummer DSM 15221 bei der Deutschen Sammlung für Mikroorganismen und Zellkulturen in Braunschweig hinterlegt ist (Abbildung 1). Mit pKP413GAP als Substrat wurde eine inverse Polymerase-Kettenreaktion mit Vent-Polymerase (New England Biolabs) nach dem Fachmann bekannten Regeln durchgeführt. Als Primer dienten die am 5'-Ende phosphorylierten Oligonukleotide metAdel1 mit der Sequenz 5'-CTATTTGTTAGTGAATAATAGTACTGAGCTCTGG-3' (SEQ ID No. 3) und metAdel2 mit der Sequenz 5'-CTGGTGGATATATGAGATCTGGTAGACGTAATAG-3' (SEQ ID No. 4). Das etwa 4,3 kb große Produkt wurde elektrophoretisch isoliert und mittels eines QIAquick Gel Extraction Kits (Qiagen) nach Herstellerangaben gereinigt. Danach erfolgte eine intramolekulare Ligation mit T4-DNS-Ligase nach Herstellerangaben. Die Transformation von E. coli-Zellen des Stammes DH5 α erfolgte nach der CaCl2-Methode auf dem Fachmann bekannte Art und Weise. Der Transformationsansatz wurde auf LB-Tetracyclin-Agarplatten (10 g/l Trypton, 5 g/l Hefeextrakt, 10 g/l NaCl, 15 g/l Agar, 15 mg/l Tetracyclin) ausgebracht und über Nacht bei 37 °C inkubiert. Die gewünschten Transformanten wurden nach einer Plasmidisolierung mittels eines QIAprep Spin Miniprep Kit (Qiagen) durch eine Restriktionsanalyse identifiziert. Der Bereich zwischen den Schnittstellen Esp3I und ScaI wurde sequenziert, isoliert und in ein mit den gleichen Enzymen behandeltes Plasmid pKP413GAP eingefügt. Das entstandene Plasmid

20

pBaBmetAdel enthält das unter Kontrolle des GAPDH-Promotors stehende Strukturgen metA aus E.coli, welches am 3'-Ende die in Tabelle 1 gezeigte Veränderung im Vergleich zum Wildtyp aufweist. Die veränderte Aminosäuresequenz des durch dieses Gen codierten Proteins ist ebenfalls in Tabelle 1 dargestellt.

Durch ein Verfahren, welches zu dem oben beschriebenen Verfahren analog ist, wurde durch Polymerase-Kettenreaktion mit den Oligonukleotiden metAextl mit der Sequenz

- 5'-TGGTGGATATATGAGATCTGGTAGACGTAATAG-3', (SEQ ID No. 5) und metAdel1 mit der Sequenz
 - 5'-CTATTTGTTAGTGAATAATAGTACTGAGCTCTGG-3', (SEQ. ID No. 3) das Plasmid pBaBmetAext erzeugt.
- Durch Polymerase-Kettenreaktion mit den Oligonukleotiden met Aextl mit der Sequenz:
 - 5'- TGGTGGATATATGAGATCTGGTAGACGTAATAG -3', (SEQ ID No. 5) und metAext2 mit der Sequenz
 - 5'-GTATTTGTTAGTGAATAATAGTACTGAGCTCTGG-3', (SEQ ID No. 6) wurde das Plasmid pBaBmetAext2 erzeugt.

Die Veränderungen im metA-Strukturgen im Vergleich zum Wildtyp sind in Tabelle 1 dargestellt.

Tabelle 1: Ausgangsplasmid (AP) sowie Plasmide mit metA-Varianten mit verändertem Carboxy-Terminus

rerminus.		
Plasmid	Basen ab 889 des metA-Strukturgens	Aminosäuren ab 297 des MetA-Proteins
pKP413GAP	ACGCCATACGATCTACGGCACATGAATCCAACGCTGGATTAA	ThrProTyrAspLeuArgHisMe-
(AP)	(Sequenzabschnitt von bp 889 bis 930 aus	tAsnProThrLeuAsp
	SEQ ID No 1)	(Sequenzabschnitt von Aminosäure
		297 bis 309 aus SEQ ID No 2)
pBaBmetAdel	TCATATATCCACCAGCTATTTGTTAGTGAATAA	SerTyrlleHisGlnLeuPheValSerGlu
	(SEQ ID NO: 7)	(SEQ ID NO: 8)
pBaBmetAext	TCATATATCCACCACTATTTGTTAGTGAATAATAGTACTGAGCTCTG	SerTyrIleHisHisTyrLeuLeuValAsnAsn-
	GATGCATACGCGTTTAATTAAGCGGCCGCACTGCGATGAGTGGCAGG	SerThrGluLeuTrpMetHisThrArgLeuIleLy-
	eceeece	sArgProHisCysAspGluTrpGlnGlyGlyAla
	(SEQ ID NO: 9)	(SEQ ID NO: 10)
pBaBmetAext2	TCATATATCCACCAGTATTTGTTAGTGAATAATAGTACTGAGCTCTG	SerTyrIleHisGlnTyrLeuLeuValAsnAsn-
	GATGCATACGCGTTTAATTAAGCGGCCGCACTGCGATGAGTGGCAGG	SerThrGluLeuTrpMetHisThrArgLeuIleLy-
	GCGGGGCG	sArgProHisCysAspGluTrpGlnGlyGlyAla
	(SEQ ID NO: 11)	(SEQ ID NO: 12)

Beispiel 2:

5

10

15

20

30

35

Aktivität der Homoserin-Transsuccinylase-Mutanten und Feedback-Resistenz gegenüber L-Methionin

Die Aktivität und der Einfluß von L-Methionin auf die Aktivität der verschiedenen Homoserin-Transsuccinylasen wurde durch einen Enzymtest mit Zellextrakten, in denen die jeweiligen Proteine produziert worden waren, bestimmt. Dazu wurden die entsprechenden für veränderte Homoserin-Transsuccinylasen codierenden Plasmide mittels Transformation nach dem Fachmann bekannten Methoden in den E. coli-Stamm W3110 (ATCC 27325) eingebracht. Der Transformationsansatz wurde auf LB-Tetracyclin-Agarplatten (10 g/l Trypton, 5 g/l Hefeextrakt, 5 g/l NaCl, 15 g/l Agar, 15 mg/l Tetracyclin) ausgebracht und über Nacht bei 37 °C inkubiert. Die erhaltenen Transformanten wurden in SM1-Medium (für 1 l Medium: CaCl₂ x 2 H₂O 0,0147 g, $MgSO_4 \times 7 H_2O 0,3 g$, $Na_2MoO_4 \times 2 H_2O 0,15 mg$, $H_3BO_3 2,5 mg$, $CoCl_2$ x 6 H₂O 0,7 mg, CuSO₄ x 5 H₂O 0,25 mg, MnCl₂ x 4 H₂O 1,6 mg, $ZnSO_4 \times 7 H_2O 0,3 mg, KH_2PO_4 3,0 g, K_2HPO_4 12,0 g, (NH_4)_2SO_4 5$ g, NaCl 0,6 g, FeSO₄ x 7 H_2 0 0,002 g, Na₃-Citrat x 2 H_2 0 1g, Glucose 5 g, Trypton 1 g, Hefeextrakt 0,5 g) angezogen, einer Absorption von ca. 0,8 bei 600 nm abzentrifugiert, in 50 mM Tris pH 7,5 gewaschen und erneut abzentrifugiert. Die Zellen wurden in 50 mM Tris/Cl pH 7,5, 2 mM Dithiothreitol, 0,5 mM Phenyl-Methyl-Sulfonsäurefluorid resuspendiert und in einer French Press aufgebrochen. Der Überstand einer weiteren Zentrifugation wurde als Enzymextrakt in den Test eingesetzt. Die Enzymaktivität wurde in einem Ansatz mit 50 mM Tris/Cl pH 7,6, 1 mM Homoserin und 0,1 mM Succinyl-CoA bestimmt, indem das bei der Reaktion entstehende Coenzym A über die Abnahme der Extinktion bei 232 nm photometrisch quantifiziert wurde in Anlehnung an die von Kredich und Tomkins beschriebene Methode zur Bestimmung der Aktivität von Serin-Acetyltransferasen, (Kredich N.M. und Tomkins G.M., J. Biol. Chem. 241, 4955-4965 (1966)). Die Auswirkung von zugesetztem L-Methionin auf die Aktivität wurde bestimmt und die Hemmbarkeit wurde als Ki quantifiziert. Als Ki wird diejenige Konzentration an L-Methionin bestimmt, bei der die Aktivität der Homoserin-

10

20

25

Transsuccinylase nur noch 50% der Aktivität in Abwesenheit von L-Methionin beträgt.

Alle Homoserin-Transsuccinylase-Mutanten zeigen eine im Vergleich zum Wildtyp erhöhte Feedback-Resistenz hinsichtlich L-Methionin. Tabelle 2 zeigt eine Zusammenfassung der Ergebnisse.

Tabelle 2: Aktivität des WT-Enzyms sowie der Homoserin-Transsuccinylase-Mutanten und Feedback-Resistenz gegenüber L-Methionin.

Plasmid -	Aktivität (U/mg)	Aktivität (%)* in Anwesenheit von 1 mM L-Methionin	Ki L-Methionin (mM)
pKP413GAP	0,155	2	0,05
pBaBmetAdel	0,042	95	16
pBaBmetAext	0,011	91	10
pBaBmetAext2	0,045	90	5

^{*} Aktivität in Abwesenheit von L-Methionin entspricht 100%.

Beispiel 3:

Feedback-Resistenz der Homoserin-Transsuccinylasen gegenüber SAM

Der Einfluß von SAM auf die Aktivität der verschiedenen Homoserin-Transsuccinylasen wurde durch Quantifizierung der Aktivität in Gegenwart verschiedener SAM-Konzentrationen (Cl-Salz, Sigma) bestimmt. Die Anzucht und Präparation der Zellextrakte erfolgte wie in Beispiel 2 beschrieben. Der Aktivitätstest erfolgte wie in Lee L.W. et al., J. Biol. Chem. 241, 5479-5480 (1966) beschrieben, wobei der Enzymextrakt mit 50 mM Kaliumphosphat-Puffer pH 7,5, 3 mM Homoserin und 0,3 mM Succinyl-CoA inkubiert wurde. Nach verschiedenen Zeitpunkten wurden 100 µl Testansatz durch Zugabe zu einem Gemisch aus 400 µl Ethanol, 400 µl Wasser und 100 µl 10 mM 5,5'-Dithiobis(2-

10

Nitrobenzoesäure) gestoppt. Nachdem der Ansatz 5 Minuten bei Raumtemperatur inkubiert wurde, wurde die Absorption bei 412 nm photometrisch bestimmt. Nach Bestimmung der Proteinkonzentration wurde unter Verwendung des Extinktionskoeffizienten die Enzymaktivität errechnet. Als Maß für die Hemmbarkeit der Aktivität durch SAM wurde der Ki bestimmt.

Tabelle 3: Aktivität der Homoserin-Transsuccinylase-Mutanten und Feedback-Resistenz gegenüber SAM.

Plasmid	Aktivität	Aktivität (%)* in	Ki SAM (mM)
-	(U/mg)	Gegenwart von 1 mM	•
		SAM	
pKP413GAP	0,62	0,5	0,2
pBaBmetAdel	0,25	95	9
pBaBmetAext	0,082	75	4
pBaBmetAext2	0,173	99	16

^{*} Aktivität in Abwesenheit von SAM entspricht 100%.

Co10221 / P

```
SEQUENCE LISTING
```

<110> Consortium für elektrochemische Industrie GmbH
5
<120> Feedback-resistente Homoserin-Transsuccinylasen mit
modifiziertem C-Terminus

<130> Co10221

<141>

<140>

<160> 12

25

<170> PatentIn Ver. 2.0

30

<210> 1

<211> 930

35

<212> DNA

<213> Escherichia coli

<220>

<221> CDS

45

<222> (1)..(930)

50 <300>

<301> Blattner, F. R.

<302> The complete genome sequence of Escherichia coli K-12.

55

<303> Science

<304> 277

60 <305> 533

192

50

55

60

<306> 1453-1474 <307> 1997 5 <308> Blattner, F.R. 10 <400> 1 atg ccg att cgt gtg ccg gac gag cta ccc gcc gtc aat ttc ttg cgt Met Pro Ile Arg Val Pro Asp Glu Leu Pro Ala Val Asn Phe Leu Arg 15 10 15 1 gaa gaa aac gtc ttt gtg atg aca act tct cgt gcg tct ggt cag gaa Glu Glu Asn Val Phe Val Met Thr Thr Ser Arg Ala Ser Gly Gln Glu 30 25 20 25 att cgt cca ctt aag gtt ctg atc ctt aac ctg atg ccg aag aag att Ile Arg Pro Leu Lys Val Leu Ile Leu Asn Leu Met Pro Lys Lys Ile 30 45 40 35 35 gaa act gaa aat cag ttt ctg cgc ctg ctt tca aac tca cct ttg cag Glu Thr Glu Asn Gln Phe Leu Arg Leu Leu Ser Asn Ser Pro Leu Gln 60 55 50 gtc gat att cag ctg ttg cgc atc gat tcc cgt gaa tcg cgc aac acg 45

gtc gat att cag ctg ttg cgc atc gat tcc cgt gaa tcg cgc aac acg 240

Val Asp Ile Gln Leu Leu Arg Ile Asp Ser Arg Glu Ser Arg Asn Thr

65 70 75 80

ccc gca gag cat ctg aac aac ttc tac tgt aac ttt gaa gat att cag288Pro Ala Glu His Leu Asn Asn Phe Tyr Cys Asn Phe Glu Asp Ile Gln859095

gat cag aac ttt gac ggt ttg att gta act ggt gcg ccg ctg ggc ctg 336

	Asp	Gln	Asn	Phe	Asp	Gly	Leu	Ile	Val	Thr	Gly	Ala	Pro	Leu	Gly	Leu	
				100					105	-				110			
5					•												
		•										atc					384
10	Val	Glu	Phe	Asn	Asp	Val	Ala	Tyr	Trp	Pro	Gln	Ile	Lys	Gln	Val	Leu	
			115					120					125				
15												ttt					432
	Glu			Lys	Asp	His		Thr	Ser	Thr	Leu	Phe	Val	Cys	Trp	Ala	
		130		•	÷		135					140					
									.			aab	224		2 a t	000	480
	_											cct					400
25			Ala	Ala	Leu		тте	ьeu	TYL	GTĀ	155	Pro	пур	GIII	1111	160	
	145					150					133					100	
30	200	~~~	222	ctc	tet	aac	att	tac	aaa	cat	cat	att	ctc	cat	cct	cat	528
												Ile					
35	1111	Git	L LIJS	1100	165					170					175		
33					200												
	acc	r ctt	cto	, acc	ı cgt	ggc	ttt	gat:	gat:	tca	tto	ctg	gca	ccg	cat	tcg	576
																Ser	
				180					185					190			
45																	
	cgo	tat	t gc1	ga q	c ttt	ccg	g gc	a gc	g ttg	, att	cgt	t gat	tac	aco	gat	ctg	624
40	Arg	д Ту:	r Ala	a Ası	p Phe	e Pro	Al.	a Ala	a Lev	ı Ile	Are	g Asp	туг	Th	: Asp	Leu	
50			19	5				20	0				205	5			
55	ga	a at	t ct	g gc	a ga	g ac	g ga	a ga	a gg	g gai	t gc	a tat	cto	y tt	t gc	c agt	672
	Gl	u Il	e Le	u Al	a Gl	u Th	r Gl	u Gl	u Gl	y Ası	p Al	а Туз	. Le	ı Ph	e Ala	a Ser	
60		21	0				21	5				220	0				

Co10221 / P

	aaa	gat	aag	cgc	att	gcc	ttt	gtg	acg	ggc	cat	ccc	gaa	tat	gat	gcg	720
5	Lys	Asp	Lys	Arg	Ile	Ala	Phe	Val	Thr	Gly	His	Pro	Glu	Tyr	Asp	Ala	
	225					230					235					240	
10																	
10	caa	acg	ctg	gcg	cag	gaa	ttt	ttc	cgc	gat	gtg	gaa	gcc	gga	cta	gac	768
	Gln	Thr	Leu	Ala	Gln	Glu	Phe	Phe	Arg	Asp	Val	Glu	Ala	Gly	Leu	Asp	
15					245					250					255		
	ccg	gat	gta	ccg	tat ~	aac	tat	ttc	ccg	cac	aat	gat	ccg	caa	aat	aca	816
	Pro	Asp	Val	Pro	Tyr	Asn	Tyr	Phe	Pro	His	Asn	Asp	Pro	Gln	Asn	Thr	
				260					265					270			
25																	
																tgg	864
30	Pro	Arg	Ala	Ser	Trp	Arg	Ser	His	Gly	Asn	Leu	Leu	Phe	Thr	Asn	Trp	
			275	.				280					285				
35	ctc	aac	tat	: tac	gto	tac	caç	, atc	acg	cca	tac	gat	cta	cgg	cac	atg	912
	Leu	. Asr	ı Tyr	Tyr	. Val	Tyr	Glr	ı Ile	Thr	Pro	Tyr	Asp	Leu	Arg	His	Met	
		290)				295	5				300)				
	aat	cca	a acq	g cto	g gat	taa	ı										930
45	Asr	ı Pro	o Thi	c Lev	ı Asp	o											
	305	5				310)										
50																	
55	<2	10>	2														
در	<2	11>	309														
	<2	12>	PRT														
60	<2	13>	Esch	eric	hia	coli											

<400> 2 Met Pro Ile Arg Val Pro Asp Glu Leu Pro Ala Val Asn Phe Leu Arg Glu Glu Asn Val Phe Val Met Thr Thr Ser Arg Ala Ser Gly Gln Glu Ile Arg Pro Leu Lys Val Leu Ile Leu Asn Leu Met Pro Lys Lys Ile Glu Thr Glu Asn Gln Phe Leu Arg Leu Leu Ser Asn Ser Pro Leu Gln Val Asp Ile Gln Leu Leu Arg Ile Asp Ser Arg Glu Ser Arg Asn Thr Pro Ala Glu His Leu Asn Asn Phe Tyr Cys Asn Phe Glu Asp Ile Gln Asp Gln Asn Phe Asp Gly Leu Ile Val Thr Gly Ala Pro Leu Gly Leu Val Glu Phe Asn Asp Val Ala Tyr Trp Pro Gln Ile Lys Gln Val Leu Glu Trp Ser Lys Asp His Val Thr Ser Thr Leu Phe Val Cys Trp Ala

Val Gln Ala Ala Leu Asn Ile Leu Tyr Gly Ile Pro Lys Gln Thr Arg

Asn Pro Thr Leu Asp

Thr Glu Lys Leu Ser Gly Val Tyr Glu His His Ile Leu His Pro His Ala Leu Leu Thr Arg Gly Phe Asp Asp Ser Phe Leu Ala Pro His Ser Arg Tyr Ala Asp Phe Pro Ala Ala Leu Ile Arg Asp Tyr Thr Asp Leu Glu Ile Leu Ala Glu Thr Glu Glu Gly Asp Ala Tyr Leu Phe Ala Ser Lys Asp Lys Arg Ile Ala Phe Val Thr Gly His Pro Glu Tyr Asp Ala Gln Thr Leu Ala Gln Glu Phe Phe Arg Asp Val Glu Ala Gly Leu Asp Pro Asp Val Pro Tyr Asn Tyr Phe Pro His Asn Asp Pro Gln Asn Thr Pro Arg Ala Ser Trp Arg Ser His Gly Asn Leu Leu Phe Thr Asn Trp Leu Asn Tyr Tyr Val Tyr Gln Ile Thr Pro Tyr Asp Leu Arg His Met

5

<210> 3

10 <211> 34

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

15

<220>

<223> Description of Artificial Sequence:

Oligonucleotide metAdel1

25

<400> 3

ctatttgtta gtgaataata gtactgagct ctgg

, 30

35

<210> 4

<211> 34

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence:

Oligonucleotide metAdel2

50

60

45

<400> 4

<210> 5

ctggtggata tatgagatct ggtagacgta atag 55

34

34

,

Co10221 / P

```
<211> 33
    <212> DNA
5
    <213> Artificial Sequence
    <220>
10
     <223> Description of Artificial Sequence:
           Oligonucleotide metAextl
15
     <400> 5
    tggtggatat atgagatctg gtagacgtaa tag
                                                                         33
25
     <210> 6
     <211> 34
30
     <212> DNA
     <213> Artificial Sequence
35
     <220>
     <223> Description of Artificial Sequence:
           Oligonucleotide metAext2
     <400> 6
45
                                                                          34
     gtatttgtta gtgaataata gtactgagct ctgg
 50
     <210> 7
     <211> 33
 55
     <212> DNA
      <213> Artificial Sequence
```

Co10221 / P

55

<220>

<220> <223> Description of Artificial Sequence: Partial Gene 5 Sequence <400> 7 10 tcatatatcc accagctatt tgttagtgaa taa 15 <210> 8 <211> 10 <212> PRT <213> Artificial Sequence 25 <220> <223> Description of Artificial Sequence: Partial 30 Protein Sequence 35 <400> 8 Ser Tyr Ile His Gln Leu Phe Val Ser Glu 10 1 45 <210> 9 <211> 102 <212> DNA 50 <213> Artificial Sequence

Co10221 / P

<400> 9 tcatatatcc accactattt gttagtgaat aatagtactg agctctggat gcatacgcgt 60 ttaattaagc ggccgcactg cgatgagtgg cagggcgggg cg 102 10 15 <210> 10 <211> 34 <212> PRT <213> Artificial Sequence 25 <220> <223> Description of Artificial Sequence: Partial Protein Sequence 30 <400> 10 Ser Tyr Ile His His Tyr Leu Leu Val Asn Asn Ser Thr Glu Leu Trp 10 15 5 1 Met His Thr Arg Leu Ile Lys Arg Pro His Cys Asp Glu Trp Gln Gly 25 30 20 45 Gly Ala 50

60

55

<210> 11

<211> 102

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

5 <220>

<223> Description of Artificial Sequence: Partial Gene

Sequence

10

<400> 11

15 tcatatatcc accagtattt gttagtgaat aatagtactg agctctggat gcatacgcgt 60

ttaattaagc ggccgcactg cgatgagtgg cagggcgggg cg

102

25 <210> 12

<211> 34

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

35 <220>

30

<223> Description of Artificial Sequence: Partial

Protein Sequence

<400> 12

45 Ser Tyr Ile His Gln Tyr Leu Leu Val Asn Asn Ser Thr Glu Leu Trp

1 5 10 15

50 Met His Thr Arg Leu Ile Lys Arg Pro His Cys Asp Glu Trp Gln Gly

20 25 30

Gly Ala

10

15

20

35

Patentansprüche:

- 1. Homoserin-Transsuccinylase die im Vergleich zu einem Homoserin-Transsuccinylase Wildtyp-Enzym reduzierte Sensitivität gegenüber L-Methionin oder SAM zeigt, wobei das Wildtyp-Enzym eine Aminosäuresequenz besitzt, die eine Teilsequenz TyrGlnXaaThrPro umfasst, wobei das Thr dieser Teilsequenz zwischen Position 285 und 310 der Aminosäuresequenz liegt und wobei Position 1 das Startmethionin ist, dadurch gekennzeichnet, dass sie im Vergleich zum Wildtyp-Enzym eine Veränderung von mindestens 2 Aminosäuren C-terminal des Thr der Teilsequenz aufweist.
- 2. Homoserin-Transsuccinylase gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass sie eine Veränderung von mindestens 5 Aminosäuren, bevorzugt von mindestens 10 Aminosäuren Cterminal des Thr der Teilsequenz aufweist.
- 3. Homoserin-Transsuccinylase gemäß Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, dass sie eine im Vergleich zum Wildtyp-Enzym zumindest 2-fach erhöhte Resistenz (erhöhter Ki) gegenüber den Inhibitoren SAM und/oder L-Methionin aufweist.
- 4. Homoserin-Transsuccinylase gemäß einem der Ansprüche 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, dass sie eine der in Tabelle 1 aufgelisteten Mutationen aufweist.
- 5. MetA-Allel codierend für eine Homoserin-Transsuccinylase gemäß einem der Ansprüche 1 bis 4.
- 6. Plasmid, dadurch gekennzeichnet, dass es ein metA-Allel gemäß Anspruch 5 mit einem Promotor enthält.
- 7. Mikroorganismenstamm, dadurch gekennzeichnet, dass er ein feedback-resistentes metA-Allel gemäß Anspruch 5 enthält.
- 8. Mikroorganismenstamm, gemäß Anspruch 7 dadurch gekennzeichnet, dass es sich um einen gram-negativen Bakterienstamm, vorzugsweise um E. coli handelt.
 - 9. Verfahren zur Herstellung von L-Methionin oder SAM durch Kultivierung eines Mikroorganismenstammes gemäß Anspruch 7 oder 8.

10

15

Zusammenfassung

Feedback-resistente Homoserin-Transsuccinylasen mit modifiziertem C-Terminus

Homoserin-Transsuccinylase die im Vergleich zu einem Homoserin-Transsuccinylase Wildtyp-Enzym reduzierte Sensitivität gegenüber L-Methionin oder SAM zeigt, wobei das Wildtyp-Enzym
eine Aminosäuresequenz besitzt, die eine Teilsequenz
TyrGlnXaaThrPro umfasst, wobei das Thr dieser Teilsequenz zwischen Position 285 und 310 der Aminosäuresequenz liegt und wobei Position 1 das Startmethionin ist, dadurch gekennzeichnet,
dass sie im Vergleich zum Wildtyp-Enzym eine Veränderung von
mindestens 2 Aminosäuren C-terminal des Thr der Teilsequenz
aufweist.

Abbildung 1: Plasmid pKP413GAP

